DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv. 004158974 WPI Acc No: 1984-304513/ 198449 XRAM Acc No: C84-129896 Tetracarboxylic acid prepn. - by oxidn. of hydroxy-dicyclopentadiene with nitric acid at specified oxygen partial pressure Patent Assignee: JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO LTD (JAPS) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week 19841029 JP 8364585 JP 59190945 19830414 198449 B JP 90031681 19900716 JP 8364585 19830414 199032 В Α Priority Applications (No Type Date): JP 8364585 A 19830414 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 59190945 Α 3 Abstract (Basic): JP 59190945 A The process involves oxidn. of hydroxy- dicyclopentadiene with nitric acid. The partial pressure of oxygen in the reaction system is kept higher than 0.5 kg/sq.cm.G. ADVANTAGE - The volume of NOx gas generated and the volume of nitrogen acid consumed can be markedly reduced, and thus the prod. yield can be improved. In an example, 2 litre capacity stainless-steel reaction vessel was charged with 1400 g. 70 wt. 8 nitric acid and 0.28 g. ammonium metavanadate. The reaction mixt. was heated to 50 deg.C., and oxygen at a pressure of 5 kg/sq.cm.G. blown through. Then, the reaction vessel was supplied with hydroxy-dicyclopentadiene at 100 g/hr. while allowing the reaction soln. to be circulated to keep the temp. of the reaction soln. at 60 deg.C. After supplying hydroxydicyclopentadiene for 2 hrs., the reaction was continued for a further 6 hrs. The concn. of nitric acid in the reaction soln. was 51 wt.%. The reaction soln. was concd. to 800 g., and was left to stand at 20 deg.C. for 16 hrs. The resulting 2,3,5-tricarboxy- cyclopentyl acetic acid was washed with methyl isobutyl ketone to give 210 g. white powder. 0/0 Title Terms: TETRA; CARBOXYLIC; ACID; PREPARATION; OXIDATION; HYDROXY; DI; CYCLOPENTADIENE; NITRIC; ACID; SPECIFIED; OXYGEN; PRESSURE Derwent Class: E15

Title Terms: TETRA; CARBOXYLIC; ACID; PREPARATION; OXIDATION; HYDROXY; DI CYCLOPENTADIENE; NITRIC; ACID; SPECIFIED; OXYGEN; PRESSURE

Derwent Class: E15

International Patent Class (Additional): C07C-051/27; C07C-061/06

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): E10-C02B

Chemical Fragment Codes (M3):

01 G037 G553 J0 J014 J1 J153 J171 M280 M311 M321 M342 M372 M391 M415

M510 M520 M530 M541 M720 M903 N204 N209 N213 N221 N309 N341 N411

Derwent Registry Numbers: 1724-S; 1779-S

N421 N513 N520 N522

19 日本国特許庁 (JP)

回特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-190945

© Int. Cl.³ C 07 C 61/06 51/275 識別記号

厅内整理番号 8318-4H (3公開 昭和59年(1984)10月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全3頁)

◎テトラカルボン酸の製造方法

顧 昭58-64585

郊出 願 昭58(1983) 4月14日

@発 明 者 岡仁志

(2)特

東京都中央区築地二丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

02 明 者 藤原秀悦

東京都中央区築地二丁目11番24

号日本合成ゴム株式会社内

東京都中央区築地二丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

勿出 願 人 日本合成ゴム株式会社

東京都中央区築地2丁目11番24

1

個代 理 人 弁理士 川北武長

明細書

1, 强明の名称

テトラカルボン酸の製造方法

? 特許滑来の範囲

(I) ヒドロキシージシクロペンタジエンを硝酸により酸化してテトラカルボン酸を製造する方法において、 反応系の酸素分圧を 0.5 kg/cd G以上に保つことを特徴とするテトラカルボン酸の製造方法。

3, 発明の詳細な説明

本発明は、テトラカルボン酸の製造方法に関し、特にヒドロキシージシクロベンタジエンからテトラカルボン酸である2、3、5ートリカルボキシーシクロベンチル酢酸(TCAと酩称する)を効率良く製造する方法に関するものである。

一般にテトラカルボン酸は、ポリアミドまたはポリイミドの原料として、またエポキン樹脂の硬化剤をの他として有用であり、具体的にはピロメリット酸等の芳香族テトラカルボン酸、ブタンテトラカルボン酸等の脂肪族テトラカルボン酸がよ

く知られており、また前記TCAは、次の構造式 で示される脂環族テトラカルポン酸である。

このTCAの製造方法としては、工業的に安価に得られるジシクロペンタジエンをオゾン分解し、関に過酸化水嚢により酸化する方法(英国特許第872、355号明細書またはJ、Oェミ、Chョル。第28巻、10号、2537~2541頁、日 963年参照)、またはジシクロペンタジエンを水和して得られるヒドロキシージシンは、新田 120号明網・ 25 37 20 37 2

(I)

(2)

供給量を調整することによって、比較的容易に反応制御が行えるという反面、反応時に多量の窒素酸化物 (NOx) ガスが発生するために、その面収および処理が繁難であるという欠点があった。

本発明者らは、H-DCPから硝酸酸化によってTCAを製造する際に生成するNOxをほれて ることを目的として、観意研究を重ねた結果、反応系の酸素分圧を0.5㎏/cdG以上に保ちなから 反応させることにより、発生するNOxがの量 を悪しく波少することができ、さらにそのために でいるではなりまする際の収率が向 となったとのできること、その うえに、生成TCAを晶析単離する際の収率が向 上することを見い出し、本発明に到進した。

本発明は、とドロキシージシクロペンタジェンを研験により酸化してテトラカルボン酸を製造する方法において、反応系の酸素分圧を D. 5 kg/cd G以上に保つことを特徴とする。

本発明における使用原料であるH‐DCPは、 連帯、ジンクロペンタジエンと水とを硫酸、酸性 円イオン交換樹脂等の触媒の存在下で反応させる

(3)

を開始する。酸素分圧は 0.5 kg/cd G以上であれば高いほど好ましいが、安全性の簡から 5 0 kg/cd G以下とすることが好ましい。酸素分圧が 0.5 kg/cd G以下とすることが好ましい。酸素分圧が 0.5 kg/cd G以上に際 0 x ガスおよび N O x ガスを抜き出し、その都度、酸素または空気を補給し、酸素分圧を 0.5 kg/cd G以上に保持する。これらの操作は自動的に行なうことができる。

上記のように酸素分圧を一定値以上に保って反応を行なうことにより、常圧 (開放系) で反応を行なう場合に比較して、発生するNOxガスが碧しく減少する。これは、次式 (1)、(2) に示すように発生したNOが酸化されて硝酸を再生成するからである。このため、反応で消費する硝酸の最も減少することができる。

$$2NO + O_2 - 2NO_2$$
 (1)

 $3NO_2 + H_2O \rightarrow 2HNO_3 + NO(2)$ 得られた反応液からTCAを回収する方法としては、例えば反応液をそのまま、もしくは濃縮し ことによって得られる。

また酸化剤である硝酸は、通常30重量%以上、 好ましくは40~90電量%の適度のものが用い られる。

本発明における反応は、発熱反応であるため、 硝酸中にH-DCPを摘下し、除熱を行いながら 反応として、特により~60℃の範囲が圧ました。 交応温度が高すぎると副生物を多量に生むが ので好ましくなど、また低すぎると反応速度に対 ので好ましくなり、また低すぎると反応速度に対 ので好ましては、メタバナジンを における触域としては、メタバナジンで、 がある。上記 を生じると、 でおける触域としては、メタバナジンで、 の金属度が好ましく、これらはH-DCPに対 し一般に0.01モルバ~5モル対用いられるが、 無触媒でも可能である。

本発明においては、上記反応系の酸聚分正を 0. 5 kg/ cd C以上に保持する。具体的には酸素源である酸素または空気を酸化反応器供給して酸素分圧が 0.5 kg/ cd G以上になるように異圧し、反応

(4)

た後冷却し、晶折するTCAを得る方法があるが、 その際酸素分圧を一定値以上に保って反応を行う と、反応液中の磷酸濃度を高く保つことができ、 溶解度の点から晶折単離する際のTCAの収率を 向上させることができる。また、反応液から硝酸 を留去した後、メタノールによってメチルエステル化し、TCAのメチルエステルとして回収する ことも可能である。

以下、本発明を実施例によって更に具体的に説明するが、本発明は、以下の実施例に割約される ものではない。

突施例 1

2 2のステンレス (SUS316) 類の反応器 に70重量が磷酸1400gおよびメタバナジン 酸アンモニウム0.28gを仕込み、50℃に昇温 後、酸素を吹き込んで5㎏/はGまで昇圧した。 次に反応器内にH-DCPを100g/野圧した。 次に反応器内にH-DCPを100g/粉を冷却 しながら、反応器内の温度を60℃に保った。2 時間H-DCPを供給した後、さらに6時間反応

(5)

###59-190945 (3)

で生成するガスが出なくなるまで反応を続けた。 その間に発生するガスは定期的に抜き出し、その 舒度、酸素を吹き込んで 5 kg/ci Cまで昇圧した。

反応器から抜き出したガスを全量構築し、分析を行った結果を第1歳に示した(ただし、酸素の分析値は除く)。なお、反応後の反応被中の硝酸酸は51重量%であった。さらに反応液を800まで濃縮し、20℃で16時間静潤して、晶析したTCAを、メチルイソブチルケトンで洗浄し、乾燥してTCAの白色粉末210まを得た。 実施例 2

職業分圧を 0.8 kg/cd Gで反応を行う以外は、 実施例 1 と同様に反応を行なった。 その間、発生 したガスを全量捕集し、分析を行った。 結果を第 1 製に示した。 なお反応後の反応液中の硝酸 瀍度 は 4 5 蠶蛋 5 であった。 さらに反応液を 8 0 0 g まで纏縮し、実施例 1 と同様に晶析精製を行って T C A の白色粉末 1 9 5 g を得た。

比較例 1

常圧近くの酸素分圧 0,2 kg/cd Gで反応を行な

(?)

また反応後の硝酸濃度が高いため、硝酸の使用量も少なく、更に晶析単離して得られるTCAの収率が高いことがわかる。

代理人 弁理士 川 北 武 長

う以外は、実施例1と同様に反応を行った。その 個、発生したガスを全量情報し、分析を行った結 果を第1表に示した。なお、反応後の反応液中の 弱酸濃度は34重量外であった。さらに反応液を 300度まで設縮し、実施例1と同様に晶析、精 製を行ってTCAの白色粉末165度を得た。

第1股

発生 ガス種類	实施例 1	実施例 2	上教例 1
co	0. 1 3	0. 1 2	0.10
CO ₂	6, 8 5	0.87	0.89
NO2	0. 2 5	0.85	2. 5 0
NO	0. 1 2	0.50	1. 4 0
N ₂ O	0. 6 0	6. 8 5	C. 7 G
N ₂	0. 4 7	0.50	0.55

*表中の敬値は、原料H-DCPに対するモル比を示す。

上記結果から明らかなように、本発明方法は、 従来法に較べて生成するNO×量が養しく少なく、

(8)